





PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

(43)Date of publication of application: 10.08.1984

(51)Int.CI.

A61K 9/64

// A61K 31/455

(21)Application number: 58-012973

(71)Applicant: TEISAN SEIYAKU KK

(22)Date of filing:

31.01.1983

(72)Inventor:

OE MICHISUKE

ITO NOBUHIRO

(54) PROLONGED RELEASE "NIFEDIPINE(R)" PHARMACEUTICAL

(57)Abstract:

PURPOSE: The titled pharmaceutical, obtained by incorporating gelatin soft capsules containing "Nifedipine" therein with capsules obtained by coating the above-mentioned capsules with an enteric substance, having both rapid acting and prolonged release properties, and useful as an antihypertensive agent.

CONSTITUTION: A prolonged release "Nifedipine" pharmaceutical obtained by gelatin soft capsules (preferably spherical capsules having 0.5W5mm diameter and 0.1W100mg weight) containing "Nifedipine" (4-(2'-nitrophenyl)-2,6-dimethyl-3,5-

dicarbomethoxy-1,4-dihydropyridine) capable of causing the dilatation of blood vessels by the calcium antagonistic action with prolonged release soft capsules obtained by coating the above-mentioned capsules with an enteric substance, e.g. a carboxyalkyl cellulose derivative, within (1:9)W(9:1) weight ratio range. The capsules without the enteric coating are dissolved in the gastric juice to exhibit rapidly the effect, and the capsules having the coating are subsequently dissolved in the gastric juice to exhibit the prolonged release effect.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

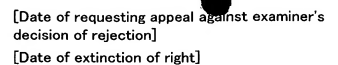
[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]



Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office



(19) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59—139317

① Int. Cl.³A 61 K 9/64// A 61 K 31/455

識別記号

庁内整理番号 7057-4C 6675-4C **43公開** 昭和59年(1984)8月10日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 3 頁)

の持続性のニフェジピン製剤

②特

願 昭58-12973

22出

額 昭58(1983)1月31日

⑩発 明 者 大江通介

日野市多摩平3-5-18

⑫発 明 者 伊藤述弘

所沢市上安松419-1

①出 願 人 帝三製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町2-9

四代 理 人 弁理士 前田純博

明 細 物

1. 発明の名称

持統性のニフェジピン製剤

- 2. 特許朗求の範囲
- 3. 売明の詳細な説明

本発明は、カルシウム拮抗作用により血管を拡張させるニフェジビン製剤に関する。

ニフェジピン、4 ー(2'ーニトロフェニル) ー 2,6 ー ジメデルー 3,5 ー ジカルポメトキシー 1,4 ー ジヒドロピリジンはきわめて強力なカル シウム拮抗薬であり、その使れた短血管拡張作 用により狭心症治療薬として広く使用されている。また、他の末梢血管平滑筋にも作用し、血 圧降下作用を有するので、優れた抗高血圧剤と しても使用されている。 しかしながら、 従来のニフェ グピン製剤は速効的でありその効果の持続時間は短かいので、 患者の血圧の変動が大きいという問題点があり、 特に抗高血圧剤としては持続性のものが望まれていた。

本 発明者らは、速効性と共に持続性を有するニフェシピン製剤について鋭意研究の結果、本発明に到達した。

即ち、本発明は、ニフェジピンを内包するゼリテンソフトカブセルと、 該ソフトカブセルに 腸 裕性物質をコーティング して 得られた 徐放性 の ゼラチンソフトカブセルとを、 1 ~ 9 : 9 ~ 1 の 重量比で混合して なる 持続性 のニフェジピン製剤である。

本 発明のニフェジピンを内包するセラテンソフトカブセルは、ニフェジピンを、例をはポリエテレングリコール、トリエチレングリコール。グリセリン、グリセリン脂肪酸エステル等に溶解し、これにハンカ油等の講味剤やサンカリン。グリチルリチン又はその塩等の甘味料を添加し

特別昭59-139317(2)

て得られる溶液を、平板法。ロータリー法。シームレス法等の公知の方法で、ゼラチンを主体とする皮膜で被覆しソフトカブセル化することによつて得られる。溶液中のニフェジピンの強度としては 0.1 ~ 1 0 流費 男が好ましい。

せう チンを主体とする皮膜としては公知のいかなるものでも 使用できるが、 例えば、 セラチンと グリセリンの 混合物やセラチンとソルビトール の混合物がある。

これらの皮膜材料中には、酸化チタン等の遮 光剤や黄色 5 号等の染料を、あるいはまたフェ ニルサルチル酸等の光吸収剤を添加混合しても よい。

ゼラテンソフトカブセルの形状は、特に限定されないが、直径が 0.5~5 mm, 直径が 0.1~100 mmの球形のものが好ましい。ソフトカブセルの被脱率(カブセル総宜量に対する被膜材の重量を)は5~50 mm 適当である。

本発明においては、前記の如くして得られた ゼラチンソフトカブセルは二分され、一方はそ

以下、突施例により本発明を詳述する。なお、部は重量部を放映する。

夹施例 1

ニフェジビン粉末 1 8 9 を、ポリエチレングリコール 4 0 0 の 2 6 0 9 と殴グリセリン 2 6

のまと後述の混合に用いられるが、他方のソフ トカブセルには更に協宿性物質がコーティング される。かくして徐放性のセラチンソフトカブ セルが得られる。本発明において用いられる朋 俗性物質としては、例えば、ハイトロキシブロ ピルメチルセルロースフタレート, セルロース アセテートフタレート, カルボキシエチルセル ロースアセテート、カルボキシエチルプロピル セルロースアセテート。 カルポキシメチルエチ ルセルローズ, カルボキシブチルセルローズ, カルボキシプロビルメチルセルローメ等のカル ポキシアルキルセルローズ誘導体,あるいは (メタ) アクリル酸と(メタ) アクリル酸エス テルとからなる、遊離カルポキシル益を有する 多塩基酸のビニル重合体及びこれらの混合物が 挙げられる。コーティングの方法は、公知のい かなる方法でも採用することができる。

本 発 明 の 持 統 性 の ニ フェ ジビン 契 剤 は 、 腸 脊 性 物 質 を コ ー テ イ ン グ して い な い ゼ ラ チ ン ソ フ ト カ ブ セ ル と 、 コ ー チ イ ン グ し た 徐 放 性 の ゼ ラ

P の混合物に溶解し、これを内包液とし、ゼラチン 1 5 0 部とグリセリン 6 0 部とからなる皮膜を用いて、ロータリー法でソフトカブセル化した。ソフトカブセルの乾燥後の質量は、1 個が 9 8.5 吻で、直径が 5 mm であつた (内包液は 5 4.6 吻)。

上記で得られたソフトカブセルを二分し、一方にコーティングバンを用いて腸管性コーティング 液組 成 は、オイドラギッド L-100-58(アクリル酸ーメタクリル酸の共直合体, ロームアンドファース 社製) 5 重量部. アセチル化モノグリセライド であ品名マイバセット 9-40T, イーストマンケミカル社製) 0.5 重量部, 延賀無水ケイ酸 0.05 部, イソブロビルアルコール 4 7.5 部及び塩化メテレン 4 7.5 部である。

得られたソフトカブセルの重量は、1個当り 平均103.4両でもつた。とのソフトカブセルは、 日本案局方配散の崩壊試験を実施したところ、 第一液中では3時間経過後も元の形態を保持し

特開昭59-139317(3)

ており、第二液では5~9分で崩壊した。

第1 図から、本発明の持続性の烈剤(ニフェジピン含量 2 0 両)は、放高血中濃度はニフジピン含量 1 0 両の胃溶性カプセルとほぼ同程度であるが、効果の持続性が著しく向上していることがわかる。胃溶性カブセルをニフェジピン含量で20両、同時に経口投与すれば、効果の持続性はある租度期待できるとしても、この場

合には、最高血中濃度が著しく高くなり剛作用 の発現が予想されるので、実用的ではない。

4. 図面の簡単な説明

第1 図は、本発明の持続性のニフェジピン製剤を成人男子に投与した場合の、投与後軽過時間とニフェジピンの血中濃度の関係を示す。

